PRODUCTION OF NEW VINYL-CIS-BUTADIENE RUBBER AND VINYL-CIS-BUTADIENE RUBBER COMPOSITION

Publication number: JP2000044633 (A)

Also published

Publication date: Inventor(s):

2000-02-15

NAKAMURA HIROYUKI: NAKAJIMA TAKESHI: MAEDA KOJI

Applicant(s): UBE INDUSTRIES

Classification:

- international: C08L9/00: C08F136/06: C08L9/00: C08F136/00: (IPC1-

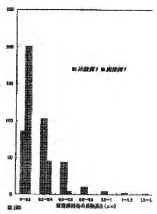
7): C08F136/06; C08L9/00

- European:

Application number: JP19980218013 19980731 Priority number(s): JP19980218013 19980731

Abstract of JP 2000044633 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a vinyl-cisbutadiene rubber and a vinyl-cis-butadiene rubber composition improved in molding processability, tensile stress, tensile strength, flex crack growth resistance. etc. SOLUTION: This vinyl-cis-butadiene rubber is obtained by mixing (A) 1,3-butadiene with an inert solvent consisting essentially of a 4C fraction, (B) regulating the concentration of moisture in the resultant mixture, (C) adding AIRnX3-n IR is a 1-6C alkyl group or a cycloalkyl group: X is a halogen element; (n) is 1.5-2] which is one component of a cis-1,4 polymerization catalyst and a soluble cobalt compound that is another component of the cis-1,4 polymerization catalyst to the resultant mixture and carrying out the cis-1,4 polymerization and (D) making a syndiotactic-1.2 polymerization catalyst prepared from the soluble cobalt compound. the general formula:; AIR3 (R is a 1-6C alkyl group or a cycloalkyl group) and carbon disulfide present in the obtained polymerization reactional mixture and conducting the syndiotactic-1,2 polymerization of the 1.3-butadiene.



Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-44633 (P2000-44633A)

(43)公開日 平成12年2月15日(2000.2.15)

	•		
(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
C08F 136/06		C 0 8 F 136/06	4J002
C08L 9/00		C08L 9/00	4 J 1 0 0

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 9 頁)

(21)出顯番号	特顧平10-218013	(71)出題人	000000206	
			宇部興産株式会社	
(22)出顧日	平成10年7月31日(1998.7.31)		山口県宇部市西本町1丁目12番32号	
		(72)発明者	中村 裕之	
			千葉県市原市五井南海岸8番の1	宇部興
			産株式会社千葉石油化学工場内	
		(72)発明者	仲島 毅	
			千葉県市原市五井南海岸8番の1	宇部興
			産株式会社千葉石油化学工場内	
		(72)発明者	前田 孝二	
			千葉県市原市五井南海岸8番の1	宇部興
			蓝株式会社千葉石油化学工場内	

(54) 【発明の名称】 新規なピニル・シスープタジエンゴムの製造方法及びビ タジエンゴム組成物

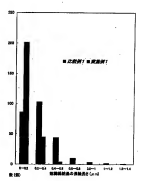
ニル・シスープ

最終頁に続く

(57)【要約】 (修正有)

【課題】成形加工性や引張応力、引張強さ、耐屈曲亀裂 成長性などを改良したビニル・シスープタジエンゴム及 びビニル・シスーブタジエンゴム組成物。

【解決手段】 (A) 1, 3-ブタジエンとC。留分を主 成分とする不活性溶媒を混合し、(B) 得られた混合物 の水分の濃度を調節し、(C)シス-1、4重合触媒の 一成分であるAlRns X(RはC1~6 アルキル基 又はシクロアルキル基, Xはハロゲン元素, nは1.5 ~2) とシス-1, 4 重合触媒の他の一成分である可溶 性コバルト化合物とを前記混合物に添加してシスー1, 4 重合する、(D) 得られた重合反応混合物に可溶性コ バルト化合物と一般式A1R。(RはCine アルキル 基又はシクロアルキル基) と二硫化炭素とから得られる シンジオタクチック-1、2重合触媒を存在させて1、 3-ブタジエンをシンジオタクチック-1.2 重合す る。



【請求項1】 1、3-ブタジエンをシス-1、4重合 し、次いでシンジオタクチック-1、2重合する方法に おいて、(A) 1、3-ブタジエンとC、留分を主成分 とする不活性有機溶媒を混合し、(B) 得られた 1.3 -ブタジエンとC。留分を主成分とする不活性有機溶媒 からなる混合物の水分の濃度を調節し、次いで. (C) シス-1, 4 重合触媒の一成分である一般式A1Rn X 3-4 (但しRは炭素数1~6のアルキル基,フェニル基 又はシクロアルキル基であり、Xはハロゲン元素であ り、nは1.5~2の数字)で表されるハロゲン含有の 有機アルミニウム化合物とシス-1、4 重合触媒の他の 一成分である可溶性コバルト化合物とを前記混合物に添 加して1、3-ブタジエンをシス-1、4重合する、そ して、(D)得られた重合反応混合物中に可溶性コバル ト化合物と一般式A1R。(但しRは炭素数1~6のア ルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基である)で 表される有機アルミニウム化合物と二硫化炭素とから得 られるシンジオタクチック-1,2重合触媒を存在させ て、1、3-ブタジエンをシンジオタクチック-1,2 20

【請求項2】 C。留分を主成分とする不活性有機溶媒 が n ー ブタン、シスー 2 ー ブテン、トランスー 2 ー ブテ ン、及びプテン-1から選択される請求項1記載のビニ ル・シスープタジエンゴムの製造方法。

重合することを特徴とする新規なビニル・シスープタジ

【請求項3】 ビニル・シスープタジエンゴム組成物が 以下(a)~(b)からなる:

- (a) 沸騰nーヘキサン不溶分3~30重量%:
- 1、2-ポリブタジエンであり、(2)シンジオタクチ ックー1、2-ポリブタジエンが短繊維結晶であり、
- (3) 短繊維結晶の長軸長さの分布が繊維長さの98% 以上が0.6 µ m未満であり、70%以上が0.2 µ m 未満である, (b)沸騰n-ヘキサン可溶分97~70 重量%:
- (1) 沸騰n -ヘキサン可溶分のミクロ構造が90%以 上のシスー1、4ーポリプタジエンである ことを特徴とする。

エンゴムの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はC。留分を主成分と する不活性有機溶媒中におけるシス-1、4重合とシン ジオタクチック-1,2 重合からなるビニル・シスープ タジエンゴム (以下, VCRと略す) の製造方法及びV CR組成物に関するものである。詳しくはシス-1, 4 ポリプタジエンであるブタジエンゴム(以下、BRと略 す) の成形性や引張応力, 引張強さ, 耐屈曲亀裂成長性 などを改良したVCRの更なる改良に関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】従来VCRの製造方法はベンゼン、トル エン、キシレンなどの芳香族炭化水素、n-ヘキサン、 n-ヘプタンなどの脂肪族炭化水素、シクロヘキサン、 シクロペンタンなどの脂環族炭化水素、及びこれらのハ ロゲン化族炭化水素、例えばクロルベンゼン、塩化メチ レンなどの不活性有機溶媒で行われてきた。これらの溶 媒を用いると重合溶液の粘度が高く撹拌、伝熱、移送な どに問題があり、溶媒の回収には過大なエネルギーが必 10 要であった。又、前記溶媒は毒性の為、発癌作用の為に 環境にとって非常に危険性のあるものであった。

【0003】VCRの製造方法としては前記の不活性有 機溶媒中で水、可溶性コバルト化合物と一般式A1Rn Xxx (但しRは炭素数1~6のアルキル基、フェニル 基又はシクロアルキル基であり、Xはハロゲン元素であ り, nは1.5~2の数字)で表せる有機アルミニウム クロライドから得られた触媒を用いて1、3-ブタジエ ンをシス-1. 4重合してBRを製造して、次いでこの 重合系に1、3-ブタジエン及び/または前記溶媒を添 加するか或いは添加しないで可溶性コバルト化合物と一 般式A1R。(但しRは炭素数1~6のアルキル基,フ ェニル基又はシクロアルキル基である) で表せる有機ア ルミニウム化合物と二硫化炭素とから得られるシンジオ タクチック-1、2重合触媒を存在させて1、3-ブタ ジエンをシンジオタクチック-1.2重合(以下.1. 2 重合と略す) する方法(特公昭49-17666号、 特公昭49-17667号) は公知である。

【0004】また特公昭62-171号公報、特公昭6 3-36324号公報,特公平2-37927号公報, (1)沸騰n-ヘキサン不溶分がシンジオタクチック-30 特公平2-38081号公報、特公平3-63566号 公報にはVCRの製造法として二硫化炭素の存在下又は 不在下に1、3-ブタジエンをシス-1、4 重合してV CRを製造したり、VCRを製造した後に1、3-ブタ ジエンと二硫化炭素を分離・回収して二硫化炭素を実質 的に含有しない1、3-ブタジエンや前記の不活性有機 溶媒を循環させる方法などが記載されている。更に特公 平4-48815号公報には配合物のダイスウェル比が 小さく、その加硫物がタイヤのサイドウォールとして好 適な引張応力と耐屈曲亀裂成長性に優れたVCRが記載 40 されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これら のVCRの製造方法はベンゼン、トルエン、キシレンな どの芳香族炭化水素、 n-ヘキサン、 n-ヘプタンなど の脂肪族炭化水素、シクロヘキサン、シクロペンタンな どの脂環族炭化水素、及びこれらのハロゲン化族炭化水 素、例えばクロルベンゼン、塩化メチレンなどの不活性 有機溶媒で行われているので重合溶液の粘度が高く撹 拌、伝熱、移送などに問題があり、溶媒の回収には過大 50 なエネルギーを必要とするし、人体に対する環境衛生な どの欠点を有している。また配合物や加硫物物性などは 更に改良する必要がある。本発明はこのような問題点を 解決すべくなされたものであり、主に常温で沸点を有す る不活性媒体中で水一有機アルミニウムクロライドー可 溶性コバルト化合物を触媒成分として1、3 ープタジエ ンを連続的にシスー1、4 重合した後に1、3 ープタジ エンを連続的に1、2 重合して沸騰n ーへキサン不溶分 (以下, H. Iと略す)3~30重量%と沸騰n ーペキ サン可溶分97~70重量%とするVCRの新規製造方 法及びVCR組成物を提供することを目的とする。 【0006】

【課題を解決するための手段】本発明によれば、(A) 1、3-ブタジエンとC、留分を主成分とする不活性有 機溶媒を混合して、(B) 得られた1、3-ブタジエン と不活性有機溶媒からなる混合物の水分の濃度を調節 し, 次いで, (C) シス-1, 4 重合触媒の一成分であ る一般式A 1 Rn X₂ (但しRは炭素数 1~6 のアル キル基,フェニル基又はシクロアルキル基であり、Xは ハロゲン元素であり、nは1.5~2の数字)で表され るハロゲン含有の有機アルミニウム化合物とシスー1, 4 重合触媒の他の一成分である可溶性コバルト化合物と を前記混合物に添加して1,3-ブタジエンをシスー 1, 4重合して, (D) 得られた重合反応混合物中に可 溶性コバルト化合物と一般式AIR。(但しRは炭素数 1~6のアルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基 である) で表される有機アルミニウム化合物と二硫化炭 素とから得られるシンジオタクチック-1、2 重合触媒 を存在させて、1、3-ブタジエンをシンジオタクチッ ク-1, 2重合(以下, 1, 2重合と略す) して新規な ピニル・シスープタジエンゴム (以下, VCRと略す) が提供される。そして、C、留分を主成分とする不活性 有機溶媒が n ープタン、シスー2ープテン、トランスー 2-ブテン、ブテン-1から選択される。そして、以下 の(a)及び(b)からなる:即ち、(a)沸騰n-へ キサン不溶分が3~30重量%; (1)沸騰n-ヘキサ ン不溶分(以下、H. Iと略す)がシンジオタクチック -1, 2-ポリブタジエン (以下, SPBDと略す) で あり、(2) SPBDの分散形態が短繊維結晶であり、

(3) 短繊維結晶の反軸長きの分布が繊維長さの98%が0.6μm未満であり、70%以上が0.2μm未満40である。また(b) 洗膿由ーヘキサン可溶分97~70重量%;(1) 洗膳nーヘキサン可溶分のミクロ構造が90%以上のシスー1、4ーポリブタジェンからなるVCR組成物が提供よれる。

[0007]

【発明の実施の形態】まず木発明のVCRの製造方法及 びVCR組成物の一態様を説明する。1、3 - ブタジエ ンと炭素数が4のC、留分を主成分とする不活性媒体は 好ましくは1、3 - ブタジエンとC、留分を主成分とす る不活性媒体との合計量に対する1、3 - ブダジエンの 50 ~50ミリモルが好ましい。

制合が10重量%以上、特に10~60重量%となるように混合する。60重量%以上の場合にはVCRの製造 方法の制御が困難となり、10重量%以下ではVCRの製造方法の効率が低下するので好ましくない。

【0008】炭素数が4のC4 留分(以下, C4 留分と 略す)を主成分とする不活性有機溶媒としては、製造さ れるBRを溶解し、又は溶解しなくても撹拌や移送、伝 熱、重合反応槽への付着がなく、触媒の活性に悪影響を 及ぼさない不活性媒体であれば特に制限されないが、本 10 発明ではC4 留分を主成分とする不活性有機溶媒が使用 される。好ましくはシスー2-プテン、トランス-2-プテンを50重量%以上含有し、シス-2-プテンとト ランス-2-プテン以外に、プテン-1、n-ブタンな どのC。留分を主成分とする炭化水素が用いられる。炭 素数がC」~C。留分を用いると低温・高圧下でのVC Rの製造が必要となり生産性も低下しコスト高になりる ので経済的でない。また、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、クロルベンゼンなどの不活性溶媒を使用するとBR 中へのSPBDの短繊維結晶の分散状態が本発明の如く 20 形成されないので、優れたダイスウェル特性や高引張応 力, 引張強さ, 高屈曲亀裂成長性能を発現しないので好 ましくない。但し、ベンゼン、トルエン、キシレン、ク ロルベンゼンなどを、例えば触媒調製用溶媒として使用 することはできる。

【0009】次に1,3-ブタジエンと前記のC。留分を主成分とする不活性有機溶媒とを混合して得られた混合蛛体中の水分の濃度を調節する。水分は前記媒体中の有機アルミニウムクロライド1モル・当たり、好ましくは0.1~1.0モル、特に好ましくは0.2~1.0モルの範囲が、では他媒活性が低下したり、シスー1,4構造含有率が低下したり、分子量が異常に低下又は高くなったり、重合時のゲルの発生を抑削することができず、このため重合情などへのゲルの付着が起り、更に連続重合時間を延ばすことができないので好ましくなか、水分の濃度を調節する方法は公知の方法が適用できる。多れ質濾過材を通して添加・分散させる方法(特開平4-85304号公報)も有効である。

【0010】1、3一ブタジエンとC、留分を主成分とする不活性媒体溶液中の水分の濃度を調節して得られた 溶液には有機アルミニウムクロライドを添加する。一般 式A1Rn X**。 で表される有機アルミニウムクロライ ドの具体例としては、ジエチルアルミニウムモノクロライ ドの具体例としては、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジインプルアルミニウムモノクロライド、ジンクロヘキシルア ルス・ニウムモノクロライド、ジンクロヘキシルア ルス・ニウムモノクロライド、ジンクロヘキシルア ルス・ニウムモノクロライド、ジフェニルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムセスキクロライド が立とを好適に挙げることができる。有機アルミニウムク ロライドの使用量の具体例としては、1、3一ブタジエ ンの全量1モル当たり0、1を1シーモル以上、特に0.5 で50を19上が好ましい。

【0011】次いで、有機アルミニウムクロライドを添 加した混合媒体に可溶性コバルト化合物を添加してシス 1.4 重合する。可溶件コバルト化合物としては、C 留分を主成分とする不活性媒体又は液体1、3-ブタ ジエンに可溶なものであるか又は、均一に分散できる。 例えばコバルト (II) アセチルアセトナート、コバルト (III) アセチルアセトナートなどコバルトのβ-ジケ トン錯体、コバルトアセト酢酸エチルエステル錯体のよ うなコバルトのβーケト酸エステル錯体、コバルトオク トエート、コバルトナフテネート、コバルトベンゾエー 10 トなどの炭素数6以上の有機カルボン酸のコバルト塩、 塩化コバルトピリジン錯体、塩化コバルトエチルアルコ ール錯体などのハロゲン化コバルト錯体などを挙げるこ とができる。可溶性コバルト化合物の使用量は1、3-ブタジエンの1モル当たり0.001ミリモル以上、特 に0.005ミリモル以上であることが好ましい。また 可溶性コバルト化合物に対する有機アルミニウムクロラ イドのモル比 (A1/Co) は10以上であり、特に5 0以上であることが好ましい。また、可溶性コバルト化 合物以外にもニッケルの有機カルボン酸塩、ニッケルの 20 有機錯塩、有機リチウム化合物を使用することも可能で ある。

【0012】シス-1、4重合する温度は0℃を超える 温度~100℃、好ましくは10~100℃、更に好ま しくは20~100℃まで心理度範囲で1、3~ブタシ ンンをシスー1、4重合する。重合時間(平均滞留時 間)は10分~2時間の範囲が好ましい。シスー1、4 重合後のポリマー機度は5~26重畳%となるようにシ スー1、4重合を行うことが好ましい。重合槽は1槽、 又は2槽以上の槽を連筋して行われる。重合は重合槽 (電合器)の内に容溶を機中混合して行う。重合に加入 重合槽としては高粘度液膿拌設置付きの重合槽,例え ば特公昭40~2645号に記載された装置を用いるこ

【0013】本発明のシス-1,4重合時に公知の分子 量調節剤、例えばシクロオクタジエン、アレン、メチル アレン (1, 2-ブタジエン) などの非共役ジエン類. 又はエチレン、プロピレン、ブテン-1などの α -オレ フィン類を使用することができる。又重合時のゲルの生 成を更に抑制するために公知のゲル化防止剤を使用する 40 ことができる。シスー1、4-構造含有率が一般に90 %以上、特に95%以上で、ムーニー粘度 (MLing ... 100℃,以下,MLと略す)10~130,好ましく は15~80であり、実質的にゲル分を含有しない。 【0014】前記の如くして得られたシス-1、4重合 反応混合物に1、3-ブタジエンを添加しても添加しな くてもよい。そして、一般式AIR。で表せる有機アル ミニウム化合物と二硫化炭素、必要なら前記の可溶性コ バルト化合物を添加して1、3-ブタジエンを1、2重 合して沸点n-ヘキサン可溶分97~70重量%とH.

Iが3~30重量%とからなるVCRを製造する。一般 式AIR,で表せる有機アルミニウム化合物としてはト リメチルアルミニウム、トリエチルアルミーウム、トリ イソプチルアルミニウム、トリエー・コーシルアルミニウム、トリフェニルアルミニウムで参照に挙げることができる。有機アルミニウム化合物は1、3 - ブタジエン1モル当たり0、1ミリモル以上、特に0、5~50 ミリモル以上である。二硫化炭素は特に限定されないが 水分を含まないものであることが好ましい。二硫化炭素 の濃度は20ミリモル/L以下、特に好ましくは0、0 1~10ミリモル/Lである。三硫化炭素の代替として 公知のイソチオシアン酸フェニルやキサントゲン酸化合 物を使用してもよい。

【0015】1,2重合する温度は0℃を超える温度~ 100℃、好ましくは10~100℃、更に好ましくは 20~100℃までの温度範囲で1,3-プタジエンを 2 重合する。1、2 重合する際の重合系には前記の シス重合液100重量部当たり1~50重量部、好まし くは1~20重量部の1、3-ブタジエンを添加するこ とで1、2重合時の1、2-ポリブタジエンの収量を増 大させることができる。重合時間(平均滞留時間)は1 0分~2時間の範囲が好ましい。1.2重合後のポリマ 一濃度は9~29重量%となるように1、2重合を行う ことが好ましい。重合槽は1槽,又は2槽以上の槽を連 結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて重合溶 液を攪拌混合して行う。1,2重合に用いる重合槽とし ては1、2重合中に更に高粘度となり、ポリマーが付着 しやすいので高粘度液攪拌装置付きの重合槽、例えば特 公昭40-2645号公報に記載された装置を用いるこ 30 とができる。

【0016】重合反応が所定の重合率に達した後、常法 に従って公知の老化防止剤を添加することができる。老 化防止剤の代表としてはフェノール系の2, 6-ジ-t ブチルーpークレゾール(BHT)、リン系のトリノ ニルフェニルフォスファイト (TNP), 硫黄系のジラ ウリル-3, 3'-チオジプロピオネート(TPL)な どが挙げられる。単独でも2種以上組み合わせて用いて もよく、老化防止剤の添加はVCR100重量部に対し て0.001~5 重量部である。次に重合停止剤を重合 系に加えて停止する。例えば重合反応終了後、重合停止 槽に供給し、この重合溶液にメタノール、エタノールな どのアルコール、水などの極性溶媒を大量に投入する方 法,塩酸,硫酸などの無機酸,酢酸,安息香酸などの有 機酸、塩化水素ガスを重合溶液に導入する方法などの、 それ自体公知の方法である。次いで通常の方法に従い生 成したVCRを分離、洗浄、乾燥する。

【0017】 このようにして得られたVCRは沸騰n-ヘキサン可容分97~70重量%とH. Iが3~30重 量%とからなり、沸騰n-ヘキサン可容分はミクロ構造 50 が90%以上のシス-1.4-ポリプタジエンであり、 H. Iの融点が180~215℃のSPBDである。M Lは20~150、好ましくは25~100である。V CR中に分散したSPBDはBRマトリックス中に微細 な結晶として均一に分散し、SPBDの極微細短繊維結 晶により結晶間距離が短縮されてその間にBRを拘束し た構造となっており、その短繊維結晶の長軸長さの分布 は繊維長さの98%以上が0.6μm未満であり、且つ 繊維長さの70%以上が0.2 μm未満である。他方, 従来のVCRは、その短繊維結晶の長軸長さの分布は繊 維長さの98%以上が1.0 um未満であり、目つ繊維 10 長さの70%以上が0.4 m未満であった。明らかに

分布が異なっていた。

【0018】このようにして得られたVCRを分離取得 した残部の未反応の1、3-ブタジエン、不活性媒体及 び二硫化炭素を含有する混合物から蒸留により1、3-ブタジエン,不活性媒体として分離して,一方,二硫化 炭素を吸着分離処理、あるいは二硫化炭素付加物の分離 処理によって二硫化炭素を分離除去し、二硫化炭素を実 質的に含有しない1、3-プタジエンと不活性媒体とを 回収する。また、前記の混合物から蒸留によって3成分 20 表されることを特徴とする。即ち、 を回収して、この蒸留から前記の吸着分離あるいは二硫 化炭素付着物分離処理によって二硫化炭素を分離除去す ることによっても、二硫化炭素を実質的に含有しない 3-プタジエンと不活性媒体とを回収することもで きる。前記のようにして回収された二硫化炭素と不活性 媒体とは新たに補充した1、3-ブタジエンを混合して 使用される。

【0019】本発明による方法で連続運転すると、触媒 成分の操作性に優れ、高い触媒効率で工業的に有利にV 合構内の内壁や播拌翼、その他播拌が緩慢な部分に付着 することもなく、高い転化率で工業的に有利に連続製造 できる。

【0020】本発明により得られるVCRは単独でまた は他の合成ゴム若しくは天然ゴムとブレンドして配合 し、必要ならばプロセス油で油展し、次いでカーボンブ ラックなどの充填剤, 加硫剤, 加硫促進剤その他通常の 配合剤を加えて加硫し、タイヤ用として有用であり、ト レッド、サイウォール、スティフナー、ビードフィラ ー, インナーライナー, カーカスなどに, その他, ホー 40 ス,ベルトその他の各種工業用品等の機械的特性及び耐 摩耗性が要求されるゴム用途に使用される。また、プラ スチックスの改質剤として使用することもできる。

【0021】本発明により得られるVCRに前記の配合 剤を加えて混練した組成物は、従来のベンゼン、トルエ ン、ヘキサン、シクロヘキサン、クロルベンゼンなどの 溶媒を使用した方法で得られたVCRに比較してダイス ウェル比(押出し時の配合物の径とダイオリフィス径の 比) が小さく押出加工性に優れている。本発明によるダ スウェル比 (Dso) の関係をDsn/Dsoの比とV CR組成物 (配合物) 中のH、I=w (重量%) の関係 が以下の式で表されることを特徴とする。即ち、

 $D s n / D s o \leq -0.02 w + 1$

但し、VCR組成物=T(重量部)、VCR配合量=v (重量部) 及びVCR組成物中のH. I=w (重量%) の関係はw=(vH. I)/Tである。VCR組成物中 のH. Iが増加するとダイスウェル比が小さくなり押出 加工性が改善される。即ち、本発明のVCR組成物と従 来のVCR組成物間のダイスウェル比の差は、配合物中 のH. Iが増加する程大きくなり、押出加工性が良好に なることを示す。

【0022】また、本発明により得られるVCR組成物 (配合物)を加硫すると硬度や引張応力が向上する。特 に100%引張応力の向上が著しく、前記従来の方法で 得られたVCRに比較して補強効果が大幅に改善されお り、本発明による100%引張応力(Mn100)及び前 記従来の方法による100%引張応力 (Mo100) の比 と配合物中のH. I=w (重量%) の関係が以下の式で Mn 100 / Mo 100 ≥ 0.03w + 1

但し、w=(vH. I)/Tであるのは前記の通りであ る。配合物のH. Iが増加すると加硫物の100%引張 応力が大きくなる。即ち、本発明のVCRと従来のVC R間の100%引張応力の差は、配合物中のH. Iが増 加する程大きくなり、補強効果が増大することを示す。 [0023]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて具体的に説 明するが、これらは本発明の目的を限定するものではな CRを連続的に長時間製造することができる。特に, 重 30 い。また, VCRの素ゴムの物性,配合物の物性及び加 硫物の物性は以下のようにして測定した。

> <u>沸騰n-ヘキサン不溶分,H.Ⅰ:;2gのVCRを2</u> 00mlのn-ヘキサンにて4時間ソックスレー抽出器 によって沸騰抽出した抽出残部を重量%で示した。

> 沸騰 n - ヘキサン不溶分の融点: ;沸騰 n - ヘキサン抽 出残部を示差走査熱量計(DSC)による吸熱曲線のピ ーク温度により決定した。

> 沸騰n-ヘキサン可溶分のミクロ構造:;赤外吸収分光 法により測定した。<u>ムーニー粘度</u>, M Line 100℃, ML: ;沸騰n-ヘキサン可溶分, VCR及び配合物の ムーニー粘度をJIS K6300に準じて100℃に て測定した値である。

> T-cp::沸騰n-ヘキサン可溶分やBRの25℃に おける5重量%トルエン溶液の粘度を測定してセンチポ イズ (cp) で示した値である。

分子量分布: :沸騰n-ヘキサン可溶分のテトラヒドロ フラン溶液にてゲル浸透クロマトグラフィー(GPC. トーソー社, HLC-802A) により40°C、標準ポ リスチレンを使用した検量線より、重量平均分子量 (M イスウェル比 (Dsn) 及び前記従来の方法によるダイ 50 w), 数平均分子量 (Mn) 及び分子量分布 (Mw/M n) を求めた。

<u>□。/c</u>: ;沸騰n-ヘキサン不溶分の分子量の大きさの目安として0.20g/d1のテトラリン溶液から135℃で還元粘度を測定した。

<u>ダイスウェル比</u>:;加工性測定装置 (モンサント社, M PT) を用いて配合物の押出し加工性の目安として10 0℃,100 s c c ¹ の明 加速度で押出し時の配合物の 径とダイオリフィス径 (但し、L/D=1.5 mm/ 1.5 mm) の比を測定し、ダイスウェル比を求めた。 また、比較例1を100としてダイスウェル指数を第出 10 した。これらの数値が小さい発加工性が良好なことを示

加藤条件:;キュラストメーター(日本合成ゴム社,J SRキュラストメーター2F)を使用して配合物の加縮 曲線を測定し、その結果から、150℃で40分、プレ ス加硫した。

硬さ・引張・引裂試験:;加硫物はJIS K625 の、K6251,及びK6252に準じて室温で測定し てそれぞれ硬さ、100%引張応力 $(kg/cm^{^{1}})$, 別残強さ $(kg/cm^{^{1}})$,伸び (%),引裂強さ (kg/cm) で示した。

屈曲亀裂成長性: ; JIS K6260に準じてストロ ーク56mm, 初期亀裂2mmで亀裂が15mmまで成 長した時点の屈曲回数で示した。

産子顕微値支重:; VCRを2mm角のサンプルに切り だし、一塩化蔵費/二硫化炭素=1:1溶液中に72時間浸漬して、VCRのシス部分の二重結合を避択的に加 硫し、アセトンで十分洗浄した後に3日間風乾した加硫 物をミクロトームで超薄切別を切りだして四塩化ポスミ ウム蒸気でVCRのビニル部分の二重結合を染色し、透 30 過速電子頻敏鏡 (日立製 H-7100)で視惑して得 られた5,000倍写真からVCRのSPBD結晶の形 能として無線線の長輪の長さを目視で測定して0.2 μ m刻みで分布図を作成した。又、平均繊維長輪長さを求 めた。

【0024】 〔実施例1〕 所定の水分を溶解した1,3 ープタジエンを32重量%濃度でシス-2ープテンを主 成分として含有するC。留分(68重量%) 混合媒体

(水分; 2.09ミリモル/L)を毎時12.5リットル(二硫化炭素20mg/Lを含有する)を20℃に保 40 持された容量2リットルの攪拌機付きステンレス製熟成 槽に供給すると共にジエチルアルミニウムクロライド

(10重量%のnーヘキサン溶液、3.13mmol/ L)を供給し、この反応槽溶液におけるジェチルアルミ ニウムクロライド/水モル比を1.5に調製する。得ら れた熟成液を40℃に保持された容量5リットルの攪拌 機付きステンレス製シス重合槽に供給する。このシス重 合槽にはコバルトオクトエート (コバルトオケトエート 0.0117mmol/L,nーヘキサン溶液)と分子 昼期節利1.2一プタジェン(1.2 ープタジェン8

2mmol/L; 1. 535mol/Lのn-ヘキサン 溶液)が供給される。得られたシス重合液を内容5リッ トルのリボン型攪拌機付きステンレス製1、2重合槽に 供給し、35℃で10時間連続重合した。この1、2重 合構にはトリエチルアルミニウム(10重量%のn-ヘ キサン溶液, 4.09mmol/L) を連続的に供給し た。得られた重合液を攪拌機付混合槽に供給し、これに 2. 6-ジーt-プチル-p-クレゾールをゴムに対し て1PHR加え、更にメタノールを少量加え重合を停止 した後、未反応1、3-ブタジエン及びC。留分を蒸発 除去し、常温で真空乾燥してVCR8、3kgを得た。 ZOVCROML=57, H. I=11, 1%, H. I の融点=204.1℃、H. Iのns/c=1.84. 沸騰n-ヘキサン可溶分のML=30,沸騰n-ヘキサ ン可溶分のT-cp=62、沸騰n-ヘキサン可溶分の シス-1, 4構造=98.5%, Mw = 465,00 0, Mn = 188, 000, Mw /Mn = 2, 47であ った。透過型電子顕微鏡観察写真から得られた短繊維結 晶の長軸長さの分布は繊維長さの98%以上が0.6 u 20 m未満であり、目つ繊維長さの70%以上が0.2μm 未満でった。

【0025】 (実施例2) 実施例1と同様にしてシス重合して1,2重合した。1,20重合にはコバルトオクトエートの、1252mmの1/1としたた以往実施例1と同様に運転して3時間連続重合して、処理してVCR2、3kgを得た。このVCRのH、1は17、1、6,H、1の融点は203、0℃、H、Iの η_m /c=1、59であった。このVCRにBR(ML=29, T-cp=58,Mw=459,000,Mm=185,000,Mm=185,V-CRをH、I=12%-Ki剛隆した。このVCRのML=56,H、I=12%-Ki剛隆した。このVCRのML=56,H、I=12%-Ki剛隆した。このVCRのML=56,H、I=15%-Miller I=15%-Miller I=1I9 \emptyset -Miller I-Miller I-Mill

【0026】 (比較例1) 不活性媒体にペンゼンーC4 部分混合溶媒 (ペンゼン30重量%) とした場合のVC R (宇部興産社製, UBEPOL-VCR412, ML = 43, H. I=11.1%) であり, H. Iの融点= 201.4%, H. Iの一点の に = 1.8 であった。 沸騰 n ー ヘキサン可溶分のML=32, 沸騰 n ー ヘキサン可溶分のが M に 198, 000, M で M M に 198, 000, M で M に 43 であった。 透過型電子顕微鏡機素学真から得られた 短繊維結晶の長性長さの分布は繊維長さの98%以上が 1.0μ m未満であり, 且つ繊維接その70%以上が 0.4μ m 未満であり, 且つ繊維接を

合構にはコバルトオクトエート(コベルトオクトエート 0.017mmol/L,nーヘキサン溶液)と分子 最調節利1,2一ブタジエン(1,2一ブタジエン8.50、R150)であり,ML=43,シスー1,4構造=9

20

30

7. 7%, T-cp=75, Mw = 563, 000, M n = 206, 000, Mw / Mn = 2. 73であった。 【0028】前記の実施例1及び2と比較例1及び2を 表1の配合表に従って,一次配合した配合物に確黄及び 加硫促進剤以外の配合剤を混合して配合物の物性をそれ

ぞれ測定して表2及び表3に示した。

*【0031】 【表2】

【0029】前記の実施例1及び2と比較例1及び2を 表1の配合表に従ってバンパリーミキサーにて一次配合 した配合物に積,加硫促造剤をオープンロールで三次 配合して150℃でプレス加硫した。目的物性に応じて 10 物性測定用数料を作成して、加硫物性をそれぞれ測定し て表4に示した。電子顕微鏡親雲写真からVCR中に分 散したSPBDの短線推結高影軸の長さの分布を図1に 示した。また、実施例1及び比較例1の平均繊維長軸長 さは0.13μm及び0.30μmであり、明ちかに極 微細分散であり、分布も異なっていた。

[0030]

【表1】

配合配合	合量 (重量部)
VCR (or BR)	100
カーボンブラック (HAF)	. 50
プロセスオイル	10
亜鉛華 1号	5
ステアリン酸	2
老化防止剂*	1
加硫促進剂**	1
破 黄	1. 5

*アンテージAS;アミンとケトンの反応生成物 (大内新興化学工業社製)

**ノクセラーCZ; N- シクロヘキシル-2- ベンゾ チアゾリルスルフェンアミド(大内新興化学

工業計製)

素ゴム物	性	実施例			H	較例		
		1		2		1		2
ML 1+4	(100)	5 7	5	8	4	5	4	3
ні	(%)	1.1	1	9				0

比較例1;字部興產社製, UBEPOL-VCR412 比較例2;字部興產社製, UBEPOL-BR150 * * 【表3】

× × [#4]

14

[0032]

配合物物性	l	1		比	比較例			
	1		2		1	2		
ML1+4.100°C	8 4		8 3	7	9	7 2		
ダイスウェル比 1.	4 3	1.	4 1	1. 8	42.	5 9		
ダイスウェル指数	78		77	10	0	1 4 1		

[0033]

			_	•	^*			-11	_	-		_	-	-	-
加硫物物性				実施例				比較例							
					1			2			1			2	
硬	à			7	4		7	4		7	0		6	1	-
1 0	0 %引張応力	(kg/cm²)		6	1		5	9		4	4		2	0	
引張	強さ	(kg/cm²)	2	0	8	2	0	3	1	9	9	2	0	0	
1	伸び	(%)	3	4	0	3	4	0	3	4	0	4	6	0	
引裂	治さ	(kg/cm)		7	4		7	8		7	6		7	2	
屈曲	亀裂成長性(□×104)	,	4	5		4	8		3	5		0		8

[0034]

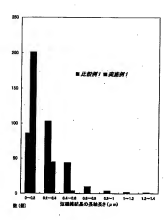
【発明の効果】本発明のビニル・シスポリブタジエン (VCR) はシンジオタクチック-1, 2-ポリブタジ エン (SPBD) 結晶が極微細な構造でシス-1, 4-ポリブタジエン (BR) マトリックス中に均一に分散し 30 【図面の簡単な説明】 て、更に極微細に分散した短繊維結晶がBR成分を結晶 間で拘束することで、高硬度、高引張応力の補強効果を 発現する。配合物のダイスウェル比が小さく押出加工性

13

能が優れると共に加硫物は高硬度、高引張応力、優れた 耐屈曲亀裂成長性であるので自動車タイヤの各部材の薄 肉化やカーボンブラックなどの充填剤の低減などに寄与 でき, 低燃費タイヤ用途に適している。

【図1】図1は本発明の実施例1及び比較例1のVCR のSPBDの繊維の形状を示す電子顕微鏡写真を観察し て得られた短繊維結晶の長軸長さの分布図である。





フロントページの続き

Fターム(参考) 4J002 ACO31 BL012 FD010 GM01 GN01 4J100 ASO2P CA01 CA12 CA15 FA09 FA19 FA30 FA41 JA28 JA29